明細書

N, N', N"-トリ置換イソシアヌル酸の製造方法

5 技術分野

本発明は、吸着剤や種々の反応の触媒又はそれらの前駆体、樹脂類の中間体などとして有用なN, N', N'' ートリ置換イソシアヌル酸の製造方法に関する。

10 背景技術

従来、N,N',N"-トリヒドロキシイソシアヌル酸は、二酸化硫黄の吸着剤(例えば、特開平4-250819号公報、特表平6-502349号公報参照)及び酸化触媒(例えば、国際公開第WO03/55600号パンフレット参照)として利用されている。

一方、N,N',N"ートリアルキルイソシアヌル酸の製造方法としては、例えば、塩基等の存在下、加熱によりイソシアネートを3量化する方法が知られている。しかし、同様の方法でN,N',N"ートリヒドロキシイソシアヌル酸やN,N',N"ートリアルコキシイソシアヌル酸を製造しようとしても、原料となるヒドロキシイソシアネートやアルコキシイソシアネートの存在が単離されたプロダクトとして確認されていないため、上記方法をそのまま適用することはできない。

また、ヒドロキシイソシアネート等価体として、水酸基を保護したアルコキシイソシアネートの誘導体を3量化することによりN,N',N"ートリアルコキシイソシアヌル酸を製造する方法がいくつか知られている。アンゲバンテーへミー(Angew.Chem.)1961,73,657には、カルボニルジイミダゾールとO-ベンジルヒドロキシ

ルアミンとを反応させた後、90℃に加熱することによりN,N',N 〃-トリス(ベンジルオキシ)イソシアヌル酸が得られることが開示さ れている。国際公開第WOO3/55600号パンフレットにも同様の 方法が開示されているが、N, N', N"ートリス (ベンジルオキシ) イソシアヌル酸の収率は19%と低い。また、N, N', N"ートリア ルコキシイソシアヌル酸の製造に利用する反応として、クロアティカ ケミカ アクタ (Croat. Chem. Acta) 2000, 73, 569には、ベンゾトリアゾール、ホスゲン、及び〇ーベンジルヒドロ キシルアミンを用いる反応が、カナディアン ジャーナル オブ ケミ ストリー (Canadian. J. Chem.) 1960, 38, 34 10 3には、ホスゲンと〇ーアルキルヒドロキシルアミンとを反応させトリ エチルアミンで処理する方法が、テトラヘドロン レター(Tetra hedron Lett.) 1968, 40, 4315には、メチルア ジドフォルメートと光による反応が、ジャーナル オブ オーガニック ケミストリー (J. Org. Chem.) 1965, 30, 1268 15 には、ナトリウムジエチルN-アルコキシフォスフォルアミデートと二 酸化炭素を用いた反応がそれぞれ開示されている。

発明の開示

20 しかしながら、これらの方法は、原料が複雑であったり、得られるN,N',N"-トリアルコキシイソシアヌル酸の収率が十分でなかったり、反応時や後処理の操作性に劣り、必ずしも満足できるものではなかった。

従って、本発明の目的は、N, N', N'-トリ置換イソシアヌル酸 を簡便に高い収率で製造する方法を提供することにある。

本発明の他の目的は、高い純度のN, N', N'' ートリ置換イソシア

ヌル酸を高い収率で製造する方法を提供することにある。

本発明者は、上記目的を達成するため鋭意検討した結果、原料として N-置換カルバミン酸エステルを用いるか、或いは特定のN-置換カルバミン酸誘導体を特定の温度範囲内で加熱することにより、N, N',

5 N″ートリ置換イソシアヌル酸を高い収率で簡易に製造しうることを見いだし、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、下記式(1)

$$\begin{array}{ccc}
H & O \\
RO - N - C - Z
\end{array} (1)$$

[式中、Rはヒドロキシル基の保護基を示し、Zは下記式(2)又は(3)

15

(式中、R'は炭化水素基又は隣接する酸素原子との結合部位に炭素原子を有する複素環式基を示す)

で表される基を示す]

で表されるN-置換カルバミン酸誘導体を加熱して [但し、Zが式(3))で表される基の場合は、温度 $95\sim145$ \mathbb{C} の範囲で加熱して]、下記式 (4)

(式中、Rは前記に同じ)

で表されるN, N', N'' ートリ置換イソシアヌル酸を生成させるN, N', N'' ートリ置換イソシアヌル酸の製造方法を提供する。

本発明は、また、下記式(C)

 $RO-NH_{2}$

(式中、Rはヒドロキシル基の保護基を示す)

(C)

で表される〇一置換ヒドロキシルアミン又はその塩と、(I)下記式(A)で表される化合物若しくは式(B)で表される化合物

(式中、Xはハロゲン原子を示し、YはNH2又はOR'を示す。R'は 版化水素基又は隣接する酸素原子との結合部位に炭素原子を有する複素 環式基を示す)

、又は(II)ジメチルカーボネート、尿素若しくはホスゲンと下記式(D)

$$R'OH$$
 (D)

15 (式中、R'は前記に同じ)

で表されるヒドロキシ化合物とを加熱して、下記式(4)

20 (式中、Rは前記に同じ)

で表されるN, N', N'' - トリ置換イソシアヌル酸を生成させるN, N', N'' - トリ置換イソシアヌル酸の製造方法を提供する。

本発明は、さらに、下記式(5)

で表されるカルボニルジイミダゾールと、下記式(6)

$$R - ONH_2 \qquad (6)$$

(式中、Rはヒドロキシル基の保護基を示す)

で表されるO-置換ヒドロキシルアミン又はその塩とを反応させた後、 さらに $9.5\sim1.4.5$ \mathbb{C} の範囲で加熱して、下記式(4)

(式中、Rは前記に同じ)

で表されるN, N', N"ートリ置換イソシアヌル酸を生成させるN, N', N"ートリ置換イソシアヌル酸の製造方法を提供する。

上記各製造方法において、反応は塩基存在下で行ってもよい。

前記Rは、好ましくは置換基を有していてもよいアリールメチル基であり、前記R'は、好ましくは置換基を有していてもよい芳香族性環式基である。

本発明は、また、下記式(4)

$$\begin{array}{ccc}
RO & O & O \\
O = & N - OR & (4) \\
RO & O
\end{array}$$

15

20 (式中、Rはヒドロキシル基の保護基を示す)

で表されるN, N', N"-トリ置換イソシアヌル酸を、アルコールを含む溶剤を用いて、晶析、リパルプ、及び洗浄から選択された少なくとも1つの精製手段により精製する工程を含むN, N', N"-トリ置換イソシアヌル酸の製造方法を提供する。

25 なお、本明細書において、「ヒドロキシル基の保護基」には、後に脱 離してヒドロキシル基を生成させる基のほか、脱離を目的としない基も 含まれる。

5

本発明の製造方法によれば、N, N', N'' ートリ置換イソシアヌル酸を簡便に高い収率で得ることができる。また、高純度のN, N', N'' ートリ置換イソシアヌル酸を高い収率で得ることができる。こうして得られるN, N', N'' ートリ置換イソシアヌル酸は、吸着剤や種々の反応の触媒などとして広い範囲で利用できる。

発明を実施するための最良の形態

本発明では、原料として、前記式(1)で表されるN-置換カルバミ 10 ン酸誘導体を用いる。式(1)中、Rはヒドロキシル基の保護基を示し 、Zは前記式(2)又は(3)で表される基を示す。式(2)中、R' は炭化水素基又は隣接する酸素原子との結合部位に炭素原子を有する複 素環式基を示す。

前記Rにおけるヒドロキシル基の保護基としては、有機合成の分野で 慣用のヒドロキシル基の保護基を用いることができる。このような保護 15 基として、例えば、アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、 イソプロピル、ブチル、 t ーブチル基などの C ,_ ,。 (好ましくは C ,_ ,。)アルキル基など)、アルケニル基(例えば、アリル基など)、シクロ アルキル基(例えば、シクロヘキシル基など)、アリール基(例えば、 2, 4-ジニトロフェニル、トリメチルフェニル基など)、アラルキル 20 基 (例えば、置換基を有していてもよいアリールメチル基など) などの 炭素数1~30(好ましくは炭素数1~20)の炭化水素基;置換メチ ル基(例えば、メトキシメチル、t-ブトキシメチル、メチルチオメチ ル、ベンジルオキシメチル、2-メトキシエトキシメチル、2,2,2 ートリクロロエトキシメチル、ビス(2-クロロエトキシ)メチル、2 25 - (トリメチルシリル)エトキシメチル基など)、置換エチル基(例え ば、1-エトキシエチル、1-メチル-1-メトキシエチル、1-イソプロポキシエチル、2, 2, 2-トリクロロエチル、2-メトキシエチル、1-[メトキシエトキシ]エチル基など)、テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロフラニル基、1-ヒドロキシアルキル基(例えば、1-ヒドロキシエチル、1-ヒドロキシへキシル、1-ヒドロキシデシル、1-ヒドロキシへキサデシル、1-ヒドロキシー1-フェニルメチル基など)等のヒドロキシル基とアセタール又はヘミアセタール基を形成可能な炭素数2~20の基などが挙げられる。

他のヒドロキシル基の保護基としては、例えば、アシル基(例えば、 ホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリ 10 ル、ピバロイル、ヘキサノイル、ヘプタノイル、オクタノイル、ノナノ イル、デカノイル、ラウロイル、ミリストイル、パルミトイル、ステア ロイル基などの C1-20脂肪族アシル基等の脂肪族飽和又は不飽和アシル 基;アセトアセチル基;シクロペンタンカルボニル、シクロヘキサンカ ルボニル基などのシクロアルカンカルボニル基等の脂環式アシル基:ベ 15 ンゾイル、ナフトイル基などの芳香族アシル基など)、スルホニル基(メタンスルホニル、エタンスルホニル、トリフルオロメタンスルホニル 、ベンゼンスルホニル、pートルエンスルホニル、ナフタレンスルホニ ル基など)、アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、 エトキシカルボニル、t-ブトキシカルボニル基などのC,--4アルコキシ 20 ーカルボニル基など)、アラルキルオキシカルボニル基(例えば、ベン ジルオキシカルボニル基、p-メトキシベンジルオキシカルボニル基な ど)、置換又は無置換カルバモイル基(例えば、カルバモイル、メチル カルバモイル、フェニルカルバモイル基など)、無機酸(硫酸、硝酸、 リン酸、ホウ酸など)からOH基を除した基、ジアルキルホスフィノチ 25 オイル基(例えば、ジメチルホスフィノチオイル基など)、ジアリール

5

10

ホスフィノチオイル基 (例えば、ジフェニルホスフィノチオイル基など)、置換シリル基 (例えば、トリメチルシリル、トリエチルシリル、 t ーブチルジメチルシリル、トリベンジルシリル、トリフェニルシリル基などのトリ C 1-10 炭化水素基置換シリル基など)、複素環式基などが挙げられる。

好ましいRには、例えば、炭化水素基;置換メチル基、置換エチル基、テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロフラニル基等のヒドロキシル基とアセタール又はヘミアセタール基を形成可能な基;アシル基;アラルキルオキシカルボニル基;置換シリル基などが含まれる。なかでも、置換基を有していてもよいアリールメチル基等の炭化水素基が好ましく用いられる。

置換基を有していてもよいアリールメチル基としては、例えば、下記式(a)

(式中、R°及びR°は水素原子又は炭化水素基を示し、Arはアリール基を示す)

で表されるアリールメチル基が挙げられる。R®及びR®における炭化水素基としては、例えば、アルキル基(メチル、エチル、イソプロピル、
tーブチル基などのC₁₋₄アルキル基等)、アルケニル基(ビニル、アリル基などのC₂₋₄アルケニル基等)、アルキニル基、脂環式炭化水素基、 芳香族炭化水素基(フェニル基、ナフチル基等)などが挙げられる。A rにおけるアリール基としては、フェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル基などの芳香族炭化水素基、ピリジン基などの芳香族性複素環式基が挙げられる。

WO 2005/023784

25

R*、R*及びArは置換基を有していてもよく、このような置換基としては、例えば、ハロゲン原子、炭化水素基(アルキル基、アリール基、シクロアルキル基等)、アルコキシ基(例えば、メトキシ基等のC1-4アルコキシ基などのアルコキシ基、フェノキシ基などのアリールオキシ基等)、カルボキシル基、置換オキシカルボニル基(メトキシカルボニル、エトキシカルボニル基などのC1-4アルコキシーカルボニル基などのアルコキシカルボニル基等)、アシル基、アシルオキシ基(アセチルオキシ基等)、ニトロ基、ヒドロキシル基、メルカプト基、、置換チオ基、置換又は無置換カルバモイル基、シアノ基、置換又は無置換アミノ基(アミノ基、N,Nージメチルアミノ基などのN,NージC1-4アルキルアミノ基等)、スルホ基、複素環式基、これらが結合した基などが挙げられる。

Arが有する置換基のうち少なくとも2つが互いに結合して、Arを 構成する炭素原子と共に芳香族性又は非芳香族性環を形成してもよい。 このような環としては、例えば5~12員の芳香族性又は非芳香族性環 、特に6~10員環程度の炭化水素環(縮合炭素環、橋かけ炭素環を含む)又は複素環(p縮合複素環、橋かけ複素環を含む)などが挙げられ る。このような環は、例えば、アルキル基、ハロアルキル基、ヒドロキシル基、アルコキシ基、カルボキシル基、置換オキシカルボニル基、アシル基、アシルオキシ基、ニトロ基、シアノ基、アミノ基、ハロゲン原子などの置換基を有していてもよい。

代表的な置換基を有していてもよいアリールメチル基としては、ベンジル; 2, 6 - ジクロロベンジル、3 - ブロモベンジルなどのハロベンジル; 2 - ニトロベンジルなどのニトロベンジル; ジフェニルメチル、トリフェニルメチル基などが挙げられる。好ましくは炭素数7~20程度のアリールメチル基が用いられる。

前記R'における炭化水素基としては、例えば、アルキル基(メチル、エチル、イソプロピル、tーブチル基などのC₁₋₄アルキル基等)、アルケニル基(ビニル、アリル基などのC₁₋₄アルケニル基等)、アルキニル基、脂環式炭化水素基(シクロヘキシル基など)、芳香族炭化水素基(フェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル基など)、これらが複数個結合した基(ベンジル、フェネチル基などのアラルキル基など)などの炭素数1~30(好ましくは炭素数1~20)の炭化水素基などが挙げられる。

5

前記R'における隣接する酸素原子との結合部位に炭素原子を有する 複素環式基を構成する複素環には、芳香族性複素環及び非芳香族性複素 10 環が含まれる。このような芳香族性複素環としては、例えば、ヘテロ原 子として酸素原子を含む複素環(例えば、フラン、テトラヒドロフラン 、オキサゾール、イソオキサゾールなどの5員環、4-オキソー4H-ピラン、テトラヒドロピラン、モルホリンなどの6員環、ベンゾフラン 、イソベンゾフラン、4ーオキソー4Hークロメン、クロマン、イソク 15 ロマンなどの縮合環など)、ヘテロ原子としてイオウ原子を含む複素環 (例えば、チオフェン、チアゾール、イソチアゾール、チアジアゾール などの5員環、4ーオキソー4Hーチオピランなどの6員環、ベンゾチ オフェンなどの縮合環など)、ヘテロ原子として窒素原子を含む複素環 (例えば、ピロール、ピロリジン、ピラゾール、イミダゾール、トリア 20 ゾールなどの5員環、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、ピラジン、 ピペリジン、ピペラジンなどの6員環、インドール、インドリン、キノ リン、アクリジン、ナフチリジン、キナゾリン、プリンなどの縮合環な ど)などが挙げられる。

25 これらの炭化水素基及び隣接する酸素原子との結合部位に炭素原子を 有する複素環式基は、置換基を有していてもよい。置換基としては、例 えば、前記式(a)におけるR*等が有していてもよい置換基と同様の基、すなわち、ハロゲン原子、炭化水素基、アルコキシ基、カルボキシル基、置換オキシカルボニル基、アシル基、アシルオキシ基、ニトロ基、ヒドロキシル基、メルカプト基、、置換チオ基、置換又は無置換カルバモイル基、シアノ基、置換又は無置換アミノ基、スルホ基、複素環式基、これらが結合した基などが挙げられる。これらの置換基のうち少なくとも2つが互いに結合して、炭化水素基又は複素環式基を構成する原子と共に、前記Arが有する置換基が形成してもよい芳香族性又は非芳香族性環と同様の環を形成してもよい。

10 好ましいR'としては、加熱による-OR'の脱離が容易であり、反応速度を促進する点で、置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基及び置換基を有していてもよい芳香族性複素環式基、すなわち、置換基を有していてもよい芳香族性環式基が挙げられる。代表的な置換基を有していてもよい芳香族性環式基としては、フェニル、クロロフェニル、トリル、キシリル、メトキシフェニル、ニトロフェニル、ナフチル、2-フラニル、4ーピリジル基などが挙げられる。好ましくは炭素数6~20程度の芳香族性環式基が用いられる。

前記式(1)で表されるN-置換カルバミン酸誘導体のうち、Zが式(2)で表される基である化合物(N-置換カルバミン酸エステル)は、例えば、(i)前記式(A)で表される化合物(例えば、ハロギ酸エステルやハロギ酸アミド)又は式(B)で表される化合物(例えば、炭酸エステルや尿素、カルバミン酸エステル)と、式:RO-NH2 (C)で表されるO-置換ヒドロキシルアミン又はその塩との反応、(ii)ジメチルカーボネート、尿素又はホスゲンと、式:R'OH (D)で表されるヒドロキシ化合物、及び式:RO-NH2 (C)で表されるO-置換ヒドロキシルアミン又はその塩との反応、(iii)前記式(A)

で表される化合物 (例えば、ハロギ酸エステル) 又は式 (B) で表される化合物 (例えば、炭酸エステル) とヒドロキシルアミン (HO-NH2) 又はその塩との反応により生成した下記式 (E)

(式中、R'は前記に同じ)

で表されるカルバミン酸エステルと、式:RX (F) (式中、Xはハロゲン原子を示す。Rは前記に同じ)で表されるアルキルハライド又は二重結合性化合物 (例えば、Rに対応するアルケン類等) との反応などを用いて製造することができる。例えば、前記 (i) の反応を用いることにより、クロロギ酸フェニルなどのハロギ酸エステルと〇ーベンジルヒドロキシルアミン塩酸塩とから、Nーベンジルオキシカルバミン酸フェニルなどのNーベンジルオキシカルバミン酸エステルを生成することができる。

15 前記(i)~(iii)の反応は、必要に応じて塩基、あるいは触媒(エステル交換触媒等)の存在下で行われる。このような塩基としては、例えば、酢酸ナトリウム、ピリジン、ナトリウムエトキシドなどの後述の塩基として例示のものを利用できる。塩基の使用量は、反応を阻害しない範囲で適宜選択できるが、〇一置換ヒドロキシルアミン又はその塩に対して、通常〇~10当量、好ましくは〇~5当量、より好ましくは〇~2当量程度である。

・上記反応は、溶媒の存在下で行ってもよい。溶媒としては、反応に不 活性なものであれば特に限定されず、後述の溶媒として例示のものを利 用できる。

反応温度は、例えば、-20~100℃、好ましくは0~60℃、より好ましくは0~40℃である。反応は、常圧、減圧、加圧下の何れで

25

あってもよいが、通常、常圧で行われる。反応は、回分式、半回分式、 連続式などのいずれの方法により行うこともできる。

反応終了後、反応生成物は、必要に応じて、例えば、濾過、濃縮、蒸留、抽出、晶析、再結晶、カラムクロマトグラフィーなどの分離手段や 、これらを組み合わせた分離手段により分離精製できる。

上記(i)~(iii)の反応により、対応するN-置換カルバミン酸エステルが得られる。なお、本発明において原料として用いるN-置換カルバミン酸エステルは、上記製造方法に限られず、他の方法により製造されたものであってもよい。

10 前記式(1)で表されるN-置換カルバミン酸誘導体のうち、Zが式(3)で表される基である化合物は、例えば、(iv)前記式(5)で表されるカルボニルジイミダゾールと、前記式(6)で表されるO-置換ヒドロキシルアミン又はその塩との反応により製造することができる。O-置換ヒドロキシルアミンの塩としては、例えば、塩酸塩、リン酸塩、硫酸塩、硝酸塩、シュウ酸塩等が挙げられる。前記反応におけるカル

ボニルジイミダゾールの使用量は、特に限定されないが、〇一置換ヒドロキシルアミン又はその塩に対して、通常〇. 〇1~1〇当量、好ましくは〇. 1~5当量、より好ましくは〇. 5~2当量程度である。

上記の反応は塩基共存下で行ってもよい。特に、原料として〇一置換 20 ヒドロキシルアミンの塩を用いる場合には、塩基を添加することが好ま しい。塩基としては後述の塩基を使用できる。これらの塩基は単独で又は2種以上を組み合わせて使用できる。

塩基の使用量は、反応を阻害しない範囲で適宜選択できるが、O-置換ヒドロキシルアミン又はその塩に対して、通常O~10当量、好ましくはO~5当量、より好ましくはO~2当量程度である。

上記の反応は、溶媒の存在下で行ってもよい。溶媒としては、反応に

15

20

25

不活性なものであれば特に限定されず、例えば後述の溶媒を使用できる。溶媒の使用量は、反応を損なわない範囲で適宜選択されるが、〇一置換ヒドロキシルアミン又はその塩100重量部に対して、通常100~1000重量部、好ましくは200~8000重量部、より好ましくは300~5000重量部程度である。

反応温度は、例えば、 $-20\sim100$ \mathbb{C} 、好ましくは $0\sim60$ \mathbb{C} 、より好ましくは $0\sim40$ \mathbb{C} である。反応は、常圧、減圧、加圧下の何れであってもよいが、通常、常圧で行われる。反応は、回分式、半回分式、連続式などのいずれの方法により行うこともできる。

10 反応終了後、反応生成物は、必要に応じて、例えば、濾過、濃縮、蒸留、抽出、晶析、再結晶、カラムクロマトグラフィーなどの分離手段や 、これらを組み合わせた分離手段により分離精製できる。

上記方法により、カルボニルジイミダゾールと〇一置換ヒドロキシルアミン又はその塩から、対応するN一置換カルバミン酸誘導体が得られる。なお、本発明において原料として用いるN一置換カルバミン酸誘導体[Zが式(3)で表される基である化合物]は、上記製造方法に限られず、他の方法により製造されたものであってもよい。

本発明では、式(1)で表されるN-置換カルバミン酸誘導体を加熱して [但し、Zが式(3)で表される基の場合は、温度 $95\sim145$ $\mathbb C$ の範囲で加熱して]、前記式(4)で表されるN,N',N'-トリ置換イソシアヌル酸を生成させる(以下、「製造方法 1 」と称する場合がある)。前記N- 置換カルバミン酸誘導体は、単離精製したものであってもよく、N- 置換カルバミン酸誘導体を含む反応混合物やその濃縮物等であってもよい。すなわち、例えば、式(5)で表されるカルボニルジイミダゾールと、式(6)で表される0- 置換ヒドロキシルアミン又はその塩とを反応させて得られる反応混合物やその濃縮物を温度 0

1 4 5 \mathbb{C} の範囲で加熱して、式(4)で表されるN, N', N'' ートリ 置換イソシアヌル酸を生成させてもよい。

本発明の製造方法1において、反応は、好ましくは塩基の存在下で行 われる。塩基の添加により、上記の反応速度を向上させることができる 。塩基としては、無機塩基及び有機塩基を利用でき、例えば、トリエチ ルアミン、4-ジメチルアミノピリジン(DMAP)、1、8-ジアザ ビシクロ [5.4.0] - 7 - ウンデセン (DBU) 、トリエチレンジ アミン (1, 4 - ジアザビシクロ [2. 2. 2] オクタン: DABCO)、1,5-ジアザビシクロ[4.3.0]-5-ノネン(DBN)、 ヘキサメチレンテトラミン、テトラメチルエチレンジアミン、トリオク 10 チルアミン、ジメチルアニリン、N-メチルピロリジン、N-メチルピ ペリジン、4-メチルモルフォリン等の3級アミン:ピリジン、ルチジ ン、ピコリン、イミダゾールなどの窒素含有芳香族性複素環化合物:水 酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属の水酸化物;水酸化 カルシウム、水酸化マグネシウム等のアルカリ土類金属の水酸化物;酸 15 化マグネシウム、酸化カルシウムなどのアルカリ金属又はアルカリ土類 金属の酸化物;炭酸水素カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム 、炭酸ナトリウム等のアルカリ金属又はアルカリ土類金属の炭酸塩類; 酢酸ナトリウムや酢酸カリウム等のアルカリ金属又はアルカリ土類金属 のカルボン酸塩類:ナトリウムメトキシド、カリウムメトキシド、ナト 20 リウムエトキシド、カリウムエトキシド、t-ブトキシナトリウム、t ーブトキシカリウム等のアルカリ金属又はアルカリ土類金属のアルコキ シド類などが挙げられる。これらの塩基は単独で又は2種以上を組み合 わせて使用できる。なかでも、トリエチルアミン、4-ジメチルアミノ ピリジンなどの3級アミン:ルチジン、ピコリンなどの窒素含有芳香族 25 性複素環化合物などが好ましい。塩基は基質(反応原料)由来の塩基で WO 2005/023784 PCT/JP2004/011858

16

あってもよい。

5

10

15

20

25

塩基の使用量は、反応を阻害しない範囲で適宜選択できるが、N-置換カルバミン酸誘導体に対して、通常 $0\sim1$ 0当量(例えば、 $0.01\sim1$ 0当量)、好ましくは $0\sim5$ 当量(例えば、 $0.1\sim5$ 当量)、より好ましくは $0\sim2$ 当量(例えば、 $0.5\sim2$ 当量)程度である。

反応は、溶媒の存在下で行ってもよい。溶媒としては、原料に対して 不活性なものであれば特に限定されず、例えば、ベンゼン、トルエン、 キシレン、ニトロベンゼン、クロロベンゼンなどの置換基を有していて もよい芳香族炭化水素類:ペンタン、ヘキサン、ヘプタンなどの脂肪族 炭化水素類;シクロヘキサン、メチルシクロヘキサンなどの置換基を有 していてもよい脂環式炭化水素類:酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステ ル類:ジエチルエーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン (THF) 、ジフェニルエーテルなどのエーテル類:四塩化炭素、クロロホルム、 塩化メチレンなどのハロゲン化炭化水素;アセトニトリル、ベンゾニト リルなどのニトリル類; N, N'ージメチルホルムアミドなどの有機溶 媒及びこれらの混合物が挙げられる。溶媒の使用量は、反応を損なわな い範囲で適宜選択されるが、N-置換カルバミン酸誘導体100重量部 に対して、通常0~1000重量部(例えば0~8000重量部)、 好ましくは0~5000重量部であり、さらに好ましくは(特にN-置 換カルバミン酸誘導体がNー置換カルバミン酸エステルの場合)0~1 000重量部、特に好ましくは0~300重量部程度である。

反応温度は、例えば、 $20\sim200$ $\mathbb C$ 、好ましくは $40\sim160$ $\mathbb C$ 、より好ましくは $60\sim140$ $\mathbb C$ である。反応温度が低すぎると転化率が低下しやすく、反応温度が高すぎると生成物が分解しやすくなり、何れの場合も収率が低くなる。但し、原料が、式(1)において $\mathbb C$ が式(3)で表される基である化合物の場合には、反応温度は $95\sim145$ $\mathbb C$ の

範囲である。この場合、温度が9.5 ℃より低いと反応速度が遅く、1.4 5 ℃を超えると生成物としてのN, N', N'' ートリ置換イソシアヌル酸が分解してしまい収率が低下する。この場合には、反応温度は、好ましくは1.0.0 ~1.4.0 ℃程度である。

5 反応は、常圧、減圧、加圧下の何れであってもよいが、通常、常圧で 行われる。反応は、回分式、半回分式、連続式などのいずれの方法によ り行うこともできる。

上記方法により、前記式(1)で表されるN-置換カルバミン酸誘導体が3量化して、前記式(4)で表されるN,N',N"ートリ置換イソシアヌル酸が生成する。この際、式(1)においてZが式(2)で表される基であるN-置換カルバミン酸エステルの場合には、エステルの-OR'基が加熱によりアルコール又はフェノールとして脱離して3量化する。

なお、式(4)におけるRがヒドロキシル基の保護基であるN, N', N"ートリアルコキシイソシアヌル酸は、さらに、Rにおけるヒドロキシル基の保護基を脱保護することにより、式(4)におけるRが水素原子であるN, N', N"ートリヒドロキシイソシアヌル酸へ変換することができる。具体的には、例えば、N, N', N"ートリス(ベンジルオキシ)イソシアヌル酸にパラジウム触媒などの水素化分解触媒と水素とを作用させることにより、N, N', N"ートリヒドロキシイソシアヌル酸を生成できる。また、Rがアルキル基、置換メチル基、置換エチル基、アシル基、置換シリル基等であるN, N', N"ートリ置換イソシアヌル酸を加水分解することにより、N, N', N"ートリヒドロキシイソシアヌル酸を生成できる。

また、本発明では、式: RO-NH。 (C) で表されるO-置換ヒドロキシルアミン又はその塩と、(I) 前記式(A) で表される化合物若

しくは式(B)で表される化合物、又は(II)ジメチルカーボネート、 尿素若しくはホスゲンと式:R' OH (D)で表されるヒドロキシ化 合物とを加熱して、前記式(4)で表されるN, N', N'' ートリ置換 イソシアヌル酸を生成させることもできる(以下、「製造方法2」と称 する場合がある)。O 一置換ヒドロキシルアミンの塩としては前記のも のを使用できる。前記式(A)で表される化合物には、例えば、ハロギ 酸エステル、ハロギ酸アミドが含まれる。前記式(B)で表される化合 物には、例えば、炭酸エステル、尿素、カルバミン酸エステルが含まれ る。

10 この反応は、好ましくは塩基存在下で行われ、溶媒存在下で行ってもよい。また、必要に応じて、反応系に触媒(エステル交換触媒等)を添加してもよい。反応に用いられる塩基の種類及び使用量、溶媒の種類及び使用量、温度範囲は、前記製造方法1に例示の条件を採用できる。反応は、常圧、減圧、加圧下の何れであってもよい。炭酸エステルを原料として用いる場合には、常圧又は減圧下で、副生するアルコール類又はフェノール類を留去しながら反応を行うと、一般に収率が向上する。反応は、回分式、半回分式、連続式などのいずれの方法により行うこともできる。

ヌル酸を得ることができる。

反応終了後、反応生成物は、例えば、濾過、濃縮、蒸留、抽出、晶析 、再結晶、カラムクロマトグラフィーなどの分離手段や、これらを組み 合わせた分離手段により分離精製できる。

- 本発明の他の製造方法は、式(4)で表されるN, N', N"-トリ 置換イソシアヌル酸を、アルコールを含む溶剤を用いて、晶析、リパル プ、及び洗浄から選択された少なくとも1つの精製手段により精製する 工程を含んでいる。精製手段としては、晶析、リパルプ、及び洗浄を単 独又は組み合わせて用いてもよい。
- 10 精製に供する粗N, N', N"-トリ置換イソシアヌル酸としては、 例えば、式(1)で表されるN-置換カルバミン酸誘導体を加熱することにより生成した生成物(反応混合物又はその処理物等)などが挙げられる。この精製方法は、Rが置換基を有していてもよいアリールメチル 基の場合に特に有用である。
- 15 前記アルコールを含む溶剤としては、式(1)で表されるN-置換カルバミン酸誘導体(及びその原料)やR′〇H等の未反応原料、イミダゾールやR′〇H等の副生物、添加した塩基等が溶解しやすく、生成物としての式(4)で表されるN,N′,N″ートリ置換イソシアヌル酸が溶解しにくい溶剤であるのが好ましく、例えば炭素数1~6の低級アルコールを含む溶剤、特にメタノールを含む溶剤が好適である。このような溶剤を用いることにより、反応生成物としてのN,N′,N″ートリ置換イソシアヌル酸が精製工程において溶剤中に溶解することにより損失することを防ぐことができる。アルコールを含む溶剤中のアルコール濃度は、例えば30重量%以上、好ましくは50重量%以上、さらに好ましくは80重量%以上である。

晶析処理に供する被処理物としては、例えば、式(1)で表されるN

一置換カルバミン酸誘導体を加熱することにより生成した生成物を含む混合物や、式(5)で表されるカルボニルジイミダゾールと式(6)で表される〇一置換ヒドロキシルアミン又はその塩とを反応させ、さらに加熱することにより生成した生成物を含む混合物(以下、これらの混合物を「加熱後の反応混合物」と称する場合がある)等が挙げられる。晶析は、例えば、N,N',N"ートリ置換イソシアヌル酸をアルコールを含む溶剤に加熱下に溶解した後、冷却したり、N,N',N"ートリ置換イソシアヌル酸を含む溶液とアルコールを含む溶剤とを混合することにより行われる。

10 リパルプ処理に供する被処理物としては、例えば、前記加熱後の反応 混合物、前記晶析処理したN,N',N"ートリ置換イソシアヌル酸(例えば、晶析後、溶媒をデカンテーション、濾過等で取り除いた後のN ,N',N"ートリ置換イソシアヌル酸等)などが挙げられる。リパル プ用溶媒の使用量は、N,N',N"ートリ置換イソシアヌル酸に対し て、例えば1~200重量倍、好ましくは5~100重量倍、さらに好 ましくは10~50重量倍程度である。リパルプ処理を施す際の温度は 、一般には0~100℃、好ましくは10~60℃程度である。リパル プ処理は適当な容器中で行われる。リパルプ処理は複数回行ってもよい 。処理済みの液(リパルプ液)は、デカンテーション等により除去され る。

洗浄処理に供する被処理物としては、例えば、前記加熱後の反応混合物、前記晶析処理したN,N',N"-トリ置換イソシアヌル酸(例えば、晶析後、溶媒をデカンテーション、濾過等で取り除いた後のN,N',N"-トリ置換イソシアヌル酸等)や前記リパルプ処理を施したN,N',N"-トリ置換イソシアヌル酸(例えば、リパルプ処理後、溶媒をデカンテーション等で取り除いた後のN,N',N"-トリ置換イ

ソシアヌル酸等)などが挙げられる。洗浄用溶媒の使用量は、N, N', N'' ートリ置換イソシアヌル酸に対して、例えば $1 \sim 100$ 重量倍、好ましくは $2 \sim 20$ 重量倍程度である。洗浄処理を施す際の温度は、一般には $0 \sim 100$ で、好ましくは $10 \sim 60$ で程度である。洗浄処理は適当な容器中で行われる。洗浄処理は複数回行ってもよい。処理済みの液 (洗浄液) は、デカンテーション、濾過等により除去される。

上記晶析、リパルプ、又は洗浄処理を施して得られたN, N', N" -トリ置換イソシアヌル酸は、さらに水洗等を行ってもよいし、その後 乾燥処理に付してもよい。

10 前記精製工程によれば、反応生成物に付着している未反応原料やイミダゾール等の副生物、添加した塩基等を効率よく除去しうるため、高純度のN, N', N"-トリ置換イソシアヌル酸を得ることができる。精製されたN, N', N"-トリ置換イソシアヌル酸の純度は、例えば95%以上である。

15

20

25

5

実施例

以下に、実施例に基づいて本発明をより詳細に説明するが、本発明は これらの実施例により限定されるものではない。

製造例1

Nーベンジルオキシカルバミン酸フェニルの製造

フラスコに、O-ベンジルヒドロキシルアミン塩酸塩3.19g(20mmol)、ピリジン3.16g(<math>40mmol)、アセトニトリル40mlを加え、窒素雰囲気下、0 で撹拌した。滴下ロートからクロロギ酸フェニル3.13g(20mmol)を、反応液温度を $0\sim2$ に保ちながら滴下した後、25 で2時間撹拌した。得られた反応混合物を濃縮し、酢酸エチル50mlを加え、沈殿物を濾過した後、沈殿物

を酢酸エチル30mlで洗浄した。濾液を、0.5 N塩酸水溶液40ml、水20ml、飽和食塩水20mlで順次洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮後、さらに真空ポンプで溶媒を除去した。残渣にヘキサン20mlを加え、粉砕した後濾過し、ヘキサン10mlで、洗浄した後、吸引乾燥を1時間行った。次いで、減圧下、80 $^{\circ}$ で12時間加熱乾燥することにより、N-ベンジルオキシカルバミン酸フェニルの微黄色結晶を、4.56g(収率94%)得た。

[Nーベンジルオキシカルバミン酸フェニルのスペクトルデータ]
'H-NMR (CDCl₃, 500MHz) d: 4.96(s, 2H, CH₂), 7.10-7.16(m, 2H, ArH), 7
10 .20-7.26(m, 1H, ArH), 7.32-7.46(m, 7H, ArH), 7.63(brs, 1H, NH)
13C-NMR (DMSO-d6, 125MHz) d: 155.3, 150.3, 135.1, 129.4, 129.3, 128
.8, 128.6, 125.8, 121.3, 78.8

実施例1

O-ベンジルヒドロキシルアミン塩酸塩1.60g(10mmol) 、ピリジン1. 58g (20mmol)、アセトニトリル20mlを加 15 え、窒素雰囲気下、0℃で撹拌した。クロロギ酸フェニル1.57g(10mmo1)を、反応液温度を0~2℃に保ちながら滴下した後、2 5℃で2時間撹拌した。得られた反応混合物を濃縮し、酢酸エチルを加 え、沈殿物を濾過した後、Nーベンジルオキシカルバミン酸フェニルを 含む濾液を濃縮した。得られた濃縮残渣に、4ージメチルアミノピリジ 20 ン (DMAP) 1. 22g (10mmol) を加え、120℃のバスで 20分間加熱した。冷却後、メタノールを10m1加え、30分間撹拌 した。沈殿物を濾過し、メタノール10mlで洗浄した後、吸引乾燥を 1時間行った。次いで、減圧下、80℃で12時間加熱乾燥することに より、N, N', N"-トリス (ベンジルオキシ) イソシアヌル酸の白 25 色結晶を、1.22g(収率82%)得た。

[N, N', N"-トリス (ベンジルオキシ) イソシアヌル酸のスペクトルデータ]

'H-NMR (DMSO-d6, 500MHz) d: 5.11(s, 6H, CH₂), 7.4-7.5(m, 9H, ArH), 7 .5-7.6(m, 6H, ArH)

5 C-NMR (DMSO-d6, 125MHz) d: 145.0, 133.6, 129.7, 129.2, 128.5, 78.

実施例2

冷却管、温度計、滴下ロートを備えた500m1の4つロフラスコに 、O-ベンジルヒドロキシルアミン塩酸塩16.0g(100mmol)、ピリジン15.8g(20mmol)、アセトニトリル200ml 10 を加え、窒素雰囲気下、0℃で撹拌した。滴下ロートからクロロギ酸フ ェニル15.7g(100mmol)を、反応液温度を0~2℃に保ち ながら滴下した後、氷浴を外して2時間撹拌した。得られた反応混合物 を濃縮し、酢酸エチル500m1を加え、沈殿物を濾過した。沈殿物を 酢酸エチル300mlで洗浄した後、N-ベンジルオキシカルバミン酸 15 フェニルを含む濾液を濃縮した。得られた濃縮残渣に、4ージメチルア ミノピリジン (DMAP) 12.2g (100mmol) を加え、90 ℃のバスにつけ撹拌した。反応温度がピークに達した時点(96℃)で バス温度を120℃に上昇し、トータルで20分間加熱した。冷却後、 メタノールを100m1加え、20分間撹拌した。沈殿物を濾過し、メ 20 タノール100mlで洗浄した後、吸引乾燥を1時間行った。次いで、 減圧下、80℃で12時間加熱乾燥することにより、N, N', N"-トリス (ベンジルオキシ) イソシアヌル酸の白色結晶を、11.2g(収率75%)得た。

25 実施例3

製造例1で得られたN-ベンジルオキシカルバミン酸フェニル1.2

2g(5mmo1) に、4-ジメチルアミノピリジン(DMAP) 0. 61g(5mmo1) を加え、120 C のバスで20 分間加熱した。冷却後、メタノール6m1 を加え、20 分間撹拌した。沈殿物を濾過し、メタノール6m1 で洗浄した後、吸引乾燥を1時間行った。次いで、減圧下、80 C で 12 時間加熱乾燥することにより、N, N', N'' ートリス (ベンジルオキシ) イソシアヌル酸の白色結晶を、0. 61g (収率81%) 得た。

実施例4

実施例1において、塩基としてDMAPの代わりにトリエチルアミン (TEA) 10mmolを用いた点以外は実施例1と同様の操作を行い、N,N',N"-トリス (ベンジルオキシ) イソシアヌル酸の白色結晶を、1.04g (収率70%) 得た。

実施例5

実施例1において、塩基としてDMAPの代わりにトリエチレンジア ミン (TEDA) 10mmolを用いた点以外は実施例1と同様の操作 を行い、N, N', N"ートリス (ベンジルオキシ) イソシアヌル酸の 白色結晶を、O. 67g (収率45%) 得た。

実施例6

実施例1において、塩基としてDMAPの代わりにイミダゾール10mmo1を用いた点以外は実施例1と同様の操作を行い、N, N', N"-トリス (ベンジルオキシ) イソシアヌル酸の白色結晶を、0.63g (収率42%) 得た。

実施例7

実施例1において、塩基としてDMAPの代わりにルチジン10mm o 1 を用いた点以外は実施例1と同様の操作を行い、N, N', N'' - トリス (ベンジルオキシ) イソシアヌル酸の白色結晶を、0.46g (

WO 2005/023784 PCT/JP2004/011858

25

収率31%) 得た。

実施例8

実施例 1 において、塩基としてDMAPの代わりに 1 、8 ージアザビシクロ [5.4.0] ー 7 ー ウンデセン(DBU) 1 0 mm o 1 を加え、1 2 0 ∞ の代わりに 9 0 ∞ で 3 0 分加熱した点以外は実施例 1 と同様の操作を行い、N 、N' 、N'' ー トリス(ベンジルオキシ)イソシアヌル酸の白色結晶を、0 、4 2 g (収率 2 8 %)得た。

実施例9

実施例1において、塩基としてのDMAPを $15\,\mathrm{mmol}$ 用いた点以 外は実施例1と同様の操作を行い、N, N', N''-トリス(ベンジル オキシ)イソシアヌル酸の白色結晶を、 $0.94\,\mathrm{g}$ (収率63%)得た

実施例10

実施例1において、塩基としてのDMAPを5mmo1用いた点以外 は実施例1と同様の操作を行い、N, N', N'' ートリス(ベンジルオキシ)イソシアヌル酸の白色結晶を、0. 6 5 g (収率4 4 %)得た。

実施例11

実施例1において、120 \mathbb{C} の代わりに140 \mathbb{C} \mathbb{C}

実施例12

20

実施例1において、120 \mathbb{C} の代わりに90 \mathbb{C} で30 分加熱した点以外は実施例1と同様の操作を行い、N,N',N'- トリス(ベンジル オキシ)イソシアヌル酸の白色結晶を、0.99 g(収率66 %)得た

実施例13

実施例1において、120 \mathbb{C} の代わりに160 \mathbb{C} で加熱した点以外は 実施例1と同様の操作を行い、N, N', N'' - トリス(ベンジルオキ シ)イソシアヌル酸の白色結晶を、0.34g(収率23%)得た。

₅ 実施例14

炭酸ジフェニル2. 14g(10mmol)、Oーベンジルヒドロキシルアミン1. 21g(10mmol)、4ージメチルアミノピリジン(DMAP)1. 22g(10mmol)を加え、120℃のバスで20分間加熱した。冷却後、メタノールを10ml加え、30分間撹拌した。洗殿物を濾過し、メタノール10mlで洗浄した後、吸引乾燥を1時間行った。次いで、減圧下、80℃で12時間加熱乾燥することにより、N,N',N"ートリス(ベンジルオキシ)イソシアヌル酸の白色結晶を、0.39g(収率26%)得た。

実施例15

実施例14において、反応圧力を100mmHgの減圧下にした点以外は実施例14と同様の操作を行い、N, N', N"ートリス(ベンジルオキシ)イソシアヌル酸の白色結晶を、0.69g(収率46%)得た。

実施例16

炭酸ジフェニル21.4g(100mmol)、Oーベンジルヒドロキシルアミン塩酸塩16.0g(100mmol)、4ージメチルアミノピリジン(DMAP)24.4g(200mmol)を加え、120℃のバスで30分間加熱した。冷却後、メタノールを100ml加え、30分間撹拌した。沈殿物を濾過し、メタノール100mlで洗浄した後、吸引乾燥を1時間行った。次いで、減圧下、80℃で12時間加熱乾燥することにより、N,N',N"ートリス(ベンジルオキシ)イソ

シアヌル酸の白色結晶を、10.2g(収率69%)得た。

実施例17

炭酸ジフェニル 2. 1 4 g (10 m m o 1)、Oーベンジルヒドロキシルアミン塩酸塩 1. 6 0 g (10 m m o 1)、トリエチルアミン 2. 0 2 g (20 m m o 1)を加え、100℃のバスで 20分間加熱した。冷却後、メタノールを10 m 1 加え、30分間撹拌した。沈殿物を濾過し、メタノール 10 m 1 で洗浄した後、吸引乾燥を1時間行った。次いで、減圧下、80℃で12時間加熱乾燥することにより、N,N′,N″ートリス(ベンジルオキシ)イソシアヌル酸の白色結晶を、0.77 g (収率52%)得た。

実施例18

冷却管、温度計、セプタム、回転子を備えた500mlの4つロフラスコを窒素パージしたところへ、Oーベンジルヒドロキシルアミン塩酸塩23.9g(150mmol)、カルボニルジイミダゾール26.8
g(165mmol)、テトラヒドロフラン(THF)250mlを加え、窒素雰囲気下、10℃で6時間撹拌し、1ー(Nーベンジルオキシカルバモイル)イミダゾールを生成させた。析出した結晶を濾過し、1ー(Nーベンジルオキシカルバモイル)イミダゾールを含む濾液を濃縮した。得られた濃縮液を120℃で20分間反応させた。冷却後、ここにメタノール100mlを加え0.5時間撹拌した。結晶を濾過し、メタノール100mlで洗浄した後、吸引乾燥を1時間行った。次いで、減圧下、80℃で12時間加熱乾燥することにより、純度98%のN,N',N"ートリス(ベンジルオキシ)イソシアヌル酸の白色結晶を、12.3g(収率55%)得た。

[N, N', N''-トリス(ベンジルオキシ)イソシアヌル酸のスペクトルデータ]

WO 2005/023784 PCT/JP2004/011858

28

'H-NMR (DMSO-d6, 500MHz) δ : 5.11(s, 6H, CH₂), 7.4-7.5(m, 9H, ArH), 7 .5-7.6(m, 6H, ArH)

¹³C-NMR (DMSO-d6, 125MHz) δ: 145.0, 133.6, 129.7, 129.2, 128.5, 78.

5 MS (FAB*) m/z 448((M+H)*, 21), 371(16), 181(22), 129(12), 91(100), 57(11)

比較例1

実施例18において、濃縮液の反応(加熱)を120℃の代わりに1 50℃で行った以外は、実施例18と同様の操作を行ったところ、純度 96%のN, N', N"ートリス(ベンジルオキシ)イソシアヌル酸の 白色結晶を、1.0g(収率4.5%)得た。

15

20

請求の範囲

1. 下記式(1)

$$\begin{array}{ccc}
 & H & O \\
 & I & II \\
 & RO-N-C-Z
\end{array}$$
(1)

[式中、Rはヒドロキシル基の保護基を示し、Zは下記式(2)又は(3)

$$\begin{array}{cccc}
-0 - R' & -N & N \\
(2) & (3)
\end{array}$$

10

(式中、R'は炭化水素基又は隣接する酸素原子との結合部位に炭素原子を有する複素環式基を示す)

で表される基を示す]

で表されるNー置換カルバミン酸誘導体を加熱して [但し、Zが式(3])で表される基の場合は、温度 $9.5 \sim 1.4.5$ \mathbb{C} の範囲で加熱して \mathbb{C} 、下記式 \mathbb{C} $\mathbb{$

20

(式中、Rは前記に同じ)

で表されるN, N', N'' ートリ置換イソシアヌル酸を生成させるN, N', N'' ートリ置換イソシアヌル酸の製造方法。

2. 下記式(C)

$$25$$
 RO-NH₂ (C)

(式中、Rはヒドロキシル基の保護基を示す)

で表される〇一置換ヒドロキシルアミン又はその塩と、(I)下記式(A)で表される化合物若しくは式(B)で表される化合物

$$\begin{array}{ccc}
O & O & O \\
X - C - Y & Y - C - Y
\end{array}$$
(A) (B)

5

20

(式中、Xはハロゲン原子を示し、YはNH₂又はOR'を示す。R'は 炭化水素基又は隣接する酸素原子との結合部位に炭素原子を有する複素 環式基を示す)

、又は(II) ジメチルカーボネート、尿素若しくはホスゲンと下記式(10 D)

$$R'OH$$
 (D)

(式中、R'は前記に同じ)

で表されるヒドロキシ化合物とを加熱して、下記式(4)

(式中、Rは前記に同じ)

で表されるN, N', N"ートリ置換イソシアヌル酸を生成させるN, N', N"ートリ置換イソシアヌル酸の製造方法。

3. 下記式(5)

$$N = N - C - N \qquad (5)$$

で表されるカルボニルジイミダゾールと、下記式(6)

$$R - ONH_2$$
 (6)

(式中、Rはヒドロキシル基の保護基を示す)

で表される〇一置換ヒドロキシルアミン又はその塩とを反応させた後、 さらに $95\sim145$ \mathbb{C} の範囲で加熱して、下記式(4)

$$\begin{array}{ccc}
RO & O \\
O = & N - OR \\
RO & O
\end{array}$$
(4)

5

20

25

(式中、Rは前記に同じ)

で表されるN, N', N'' ートリ置換イソシアヌル酸を生成させるN, N'' ートリ置換イソシアヌル酸の製造方法。

- 4. 塩基存在下で反応を行う請求の範囲第1項~第3項の何れかの項 に記載のN, N', N"ートリ置換イソシアヌル酸の製造方法。
 - 5. Rが置換基を有していてもよいアリールメチル基である請求の範囲第1項~第4項の何れかの項に記載のN, N', N″ートリ置換イソシアヌル酸の製造方法。
- 6. R′が置換基を有していてもよい芳香族性環式基である請求の範囲第1項又は第2項記載のN, N′, N″ートリ置換イソシアヌル酸の製造方法。

7. 下記式(4)

$$\begin{array}{ccc}
RO & O \\
O = & N - OR \\
RO & O
\end{array}$$
(4)

(式中、Rはヒドロキシル基の保護基を示す)

で表されるN, N', N'' - トリ置換イソシアヌル酸を、アルコールを含む溶剤を用いて、晶析、リパルプ、及び洗浄から選択された少なくとも1つの精製手段により精製する工程を含むN, N', N'' - トリ置換イソシアヌル酸の製造方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/011858

			004/011030			
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C07D251/34						
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
B. FIELDS SEA						
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07D251/34						
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched						
REGISTE	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) REGISTRY (STN), CAPLUS (STN)					
C. DOCUMEN	TS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim No.			
X Y A	WO 2003/055600 A1 (Daicel Che Ltd.), 10 July, 2003 (10.07.03), Preparation example 1 & EP 1459804 A1	emical Industries,	7 1,3-6 2			
X Y A	HIRAI, Naruhisa et al., Oxida Toluenes with Molecular Oxyge of N,N',N''-Trihydroxyisocyan Catalyst, Journal of Organic Vol.68, No.17, pages 6587 to	n in the Presence uric Acid as a Key Chemistry, 2003,	7 1,3-6 2			
Y	BUTULA, Ivan et al., Reaction benzotriazolecarboxylic acid VIII. Synthesis of N-hydroxyi derivatives, Croatica Chemica 2000, Vol.73, No.2, pages 569	chloride. socyanate Acta,	1,3-6			
Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international "T" later document published after the international filing date or pridate and not in conflict with the application but cited to understate the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot			eation but cited to understand invention cannot be			
filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means		considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination				
"P" document p the priority	ublished prior to the international filing date but later than date claimed	being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent	e art			
04 Nove	al completion of the international search ember, 2004 (04.11.04)	Date of mailing of the international sea 30 November, 2004				
Name and mailing Japane	ng address of the ISA/ se Patent Office	Authorized officer				
Facsimile No. Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004) Telephone No.						

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2004/011858

Box No. II	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
1. Claims	search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: Nos.: they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2. Claims because extent t	Nos.: they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an hat no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims because	Nos.: e they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No. III	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
1. X As all a claims. 2. As all s	searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of
3. As only	ditional fee. y some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers nose claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
	quired additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is ted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Pro	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/011858

Continuation of Box No.III of continuation of first sheet(2)

Claims 1-7 relate to the following inventions respectively.

- I. Claims 1 and part of claims 4-6
 - A process for the production of N, N', N"-trisubstituted isocyanuric acids represented by the general formula (4) by heating an N-substituted carbamic acid derivative represented by the general formula (1),
- II. Part of claims 2 and 4-6
 - A process for the production of N,N',N''-trisubstituted isocyanuric acids represented by the general formula (4) by heating together an O-substituted hydroxylamine represented by the general formula (C) or a salt thereof and a compound represented by the general formula (A) or (B),
- III. Part of claims 2 and 4-6
 - A process for the production of N, N', N"-trisubstituted isocyanuric acids represented by the general formula (4) by heating together an O-substituted hydroxylamine represented by the general formula (C) or a salt thereof, dimethyl carbonate, urea, or phosgene, and a hydroxyl compound represented by the general formula (D),
- IV. Claim 3 and part of claims 4 and 5
 - A process for the production of N,N',N"-trisubstituted isocyanuric acids represented by the general formula (4) by reacting carbonyldimidazole represented by the formula (5) with an O-substituted hydroxylamine represented by the general formula (6) or a salt thereof and then heating the obtained product, and
- V. Claim 7
 - A process for the production of N, N', N"-trisubstituted isocyanuric acids represented by the general formula (4) which comprises the step of purification with an alcohol by one means.

N,N',N"-Trisubstituted isocyanuric acids represented by the general formula (4) which are only one matter common to these inventions are not novel as disclosed in the description of the application concerned (if necessary, see WO 2003/055600), and are therefore not special technical features.

Thus, there is no technical relationship among the inventions involving one or more of the same or corresponding special technical features, so that the inventions are not considered as being so linked as to form a single general inventive concept.

Such being the case, claims 1 to 7 do not satisfy the requirement of unity of invention.

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類 (IPC))					
Int. Cl7 C07D251/34					
B. 調査を行					
調査を行った最	小限資料(国際特許分類(IPC))				
Int. Cl	Int. Cl ⁷ C07D251/34				
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの				
	•	•			
国際調査で使用	目した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)	·		
REGIST	RY (STN), CAPLUS (STN)				
C. 関連する					
引用文献の カテゴリー*		きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
X Y A	WO 2003/055600 A1 (ダイセル化学工 製造例1参照 &EP 1459804 A1	業株式会社)2003.07.10	7 1, 3-6		
X Y A	HIRAI, Naruhisa et al., Oxidation with Molecular Oxygen in the Presisocyanuric Acid as a Key Catalys Chemistry, 2003, Vol. 68, No. 17, p	ence of N,N',N''-Trihydroxy t, Journal of Organic	7 1, 3–6 2		
x C欄の続きにも文献が列挙されている。					
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表された文献であいる文献であるが、国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献である文献であって、当該文献と他の文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願「&」同一パテントファミリー文献			発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに		
国際調査を完了した日		04			
日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915		特許庁審査官(権限のある職員) 榎本 佳予子、 電話番号 03-3581-1101	4P 9638		

こ(続き).	関連すると認められる文献		
用文献の ファゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
Y	BUTULA, Ivan et al., Reactions with 1-benzotriazolecarboxylic acid chloride. VIII. Synthesis of N-hydroxyisocyanate derivatives, Croatica Chemica Acta, 2000, Vol. 73, No. 2, p. 569-574	1, 3-6	
	·		
·			
	·.		
•			

第1欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1. □ 請求の範囲 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
2. [] 請求の範囲
ない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. □ 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
特別ページ参照
1. x 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
 追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

<第III欄の続き>

請求の範囲1~7は、それぞれ以下の発明に関するものである。

I. 請求の範囲1及び請求の範囲4~6の一部

式(1)で表されるN-置換カルバミン酸誘導体を加熱することによる、式(4)で表されるN, N, N ートリ置換イソシアヌル酸の製造方法

II. 請求の範囲2及び4~6の一部

式(C)で表されるO-置換ヒドロキシルアミン又はその塩と、式(A)又は(B)で表される化合物とを加熱することによる、式(4)で表されるN,N',N''-トリ置換イソシアヌル酸の製造方法

III. 請求の範囲2及び4~6の一部

式(C)で表されるO-置換ヒドロキシルアミン又はその塩、ジメチルカーボネート、尿素又はホスゲン、式(D)で表されるヒドロキシ化合物とを加熱することによる、式(4)で表されるN,N',N"-トリ置換イソシアヌル酸の製造方法

IV. 請求の範囲3並びに請求の範囲4及び5の一部

式(5)で表されるカルボニルジイミダゾールと式(6)で表される〇一置換ヒドロキシルアミン 又はその塩とを反応させた後、加熱することによる、式(4)で表されるN, N', N"ートリ置換 イソシアヌル酸の製造方法

V. 請求の範囲 7

アルコールを用いて1つの精製手段により精製する工程を含む、式(4)で表されるN, N', N"ートリ置換イソシアヌル酸の製造方法

そして、これらの発明に唯一共通する事項である、式(4)で表されるN, N', N"ートリ置換イソシアヌル酸は、本願明細書中にも記載されるように新規の化合物ではないことからすると(必要であれば、国際公開第2003/055600号明細書等参照)、当該N, N', N"ートリ置換イソシアヌル酸が特別な技術的特徴であるとはいえない。

したがって、これらの発明は、一又は二以上の同一又は対応する特別な技術的特徴を含む技術的な 関係にないから、単一の一般的発明概念を形成するように連関しているものとは認められない。

よって、請求の範囲1~7は、発明の単一性の要件を満たしていない。